```
C07D-403/04; C07D-403/12; C07D-405/02; C07D-405/04; C07D-405/12;
  C07D-409/02; C07D-409/04; C07D-409/12; C07D-521/00
 5/7/2
DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI
(c)1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
WPI Accession No: 86-312764/198648
 New and known thienyl urea or isourea derivs. - used as animal growth
promoters
Patent Assignee: BAYER AG (FARB )
Inventor: BERSCHAUER F; DEJONG A; HALLENBACH W; LINDEL H: SCHEER M
Number of Countries: 019 Number of Patents: 013
Patent Family:
Patent No Kind Date
                        Applicat No Kind Date
                                                 Main IPC
                                                                Week
DE 3529247 A 19861120 DE 3529247
                                     A 19850816
                                                                198648 B
EP (202538)
           Α
              19861126 EP 86106209 A
                                       19860506
                                                                198648
AU 8657217 A
               19861120
                                                                198702
JP 61268678 A
               19861128 JP 86109713 A
                                        19860515
                                                                198702
DK 8602300 A
               19861118
                                                                198707
BR 8602224 A
               19870113
                                                                198708
ZA 8603645 A
               19861110 ZA 863645
                                       19860520
                                                                198708
FI 8602201 A
               19861118
                                                                198711
HU 41244
            T
               19870428
                                                                198721
CS 8603569 A
              19880115
                                                                198810
ES 8801815 A
              19880501 ES 555052
                                        19860516
                                                                198824
EP 202538
           В
               19881228
                                                                198901
DE 3661493 G
              19890202
                                                                198906
Priority Applications (No Kind Date): DE 3517706 A 19850517; DE 3529247 A
  19850816
Cited Patents: 1. journal ref.; AT 311994; BR 7802533; DE 2510936; DE
  2645613; DE 2648248; US 3989505
Patent Details:
Patent
         Kind Lan Pg Filing Notes
                                      Application Patent
DE 3529247 A
                  79
EP 202538
           Α
   Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE
EP 202538
           B G
   Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE
Abstract (Basic): DE 3529247 A
  (A) Thienyl (iso) ureas of formula (Ia) are new n = 3-6; A = N(R4) CONR5R6
or N(R4)C(OR5)=NR6; R'3 = (a) CN, COOR7, CONR8R9 or COR10 when n = 3, 5 or
6, or (b) COOMe, (2-4C \text{ alkenyloxy}) \text{ carbonyl}, CONR8R9 or COR10 when n=4; R4
= H or alkyl; R5 and R6 = H, opt. substd. alkyl, cycloalkyl, alkenyl, opt.
substd. aryl or heteroaryl; R7 = H, opt. substd. alkyl, cycloalkyl, alkenyl
or opt. substd. aryl; R8 = H, alkyl or cycloalkyl; R9 = H, opt. substd.
alkyl or opt.substd. aryl; R10 = opt. substd. alkyl or opt. substd. aryl.
  (B) Thienyl isocyanates of formula (II) are also new, except for
3-methoxycarbonyl -2-thienyl isocyanate; Rl and R2 = H, halogen, NO2, CN,
alkoxy, alkylthio, haloalkoxy, haloalkylthio, alkoxyalkyl or opt. substd.
alkyl, acyl, aroyl, or aryl, or R1+R2 forms an opt. substd. satd. or
unsatd. carbocyclic ring opt. with a carbonyl function; R''3 = COOR''7,
CONR8R9 or COR10; R''7 = H, opt. substd. methyl, cycloalkyl, 2-4C alkenyl
or opt. substd. aryl.
  USE - Use of thienyl (iso)ureas of formula (I) is 'animal productivity
promoters' (specifically growth promoters) is claimed. R3 = CN, COOR7,
CONR8R9 or COR10. (79pp Dwg.No.0/0)
Abstract (Equivalent): EP 202538 B
  Use of thienylureas or -isoureas of the formula (I) in which A represents
the radicals (Ia) and (Ib) R1 represents hydrogen, halogen, nitro, CN,
alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or
```

optionally substituted radicals from the group comprising alkyl, acyl, aroyl, and aryl, R2 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy,

```
alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or optionally
substituted radicals from the group comprising acyl, aroyl, alkyl and aryl,
or R1 and R2, together with the adjacent C atoms, represent an optionally
substituted saturated or unsaturated carbocyclic or heterocyclic ring,
which can optionally carry a carbonyl function, R3 represents the radicals
CN, COOR7, COONR8R9 or COR10, R4 represents hydrogen or alkyl, R5
represents, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally
substituted aryl or heteroaryl, R6 represents hydrogen, optionall
substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted alkyl,
cycloalkyl, alkenyl, or optionally substituted aryl, R8 represents
hydrogen, alkyl or cycloalkyl, R9 represents hydrogen, optionally
substituted alkyl or optionally substituted aryl and R10 represents
optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl, as
growth-promoting agents for animals. (33pp)
Derwent Class: B03; C02
International Patent Class (Additional): A23K-001/16; A61K-031/38;
  C07D-333/36
5/7/3
DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI
(c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
004068583
WPI Accession No: 84-214124/198435
 Herbicidal 4-ureido-thiophene-3 carboxylic acid ester(s) - prepd. e.g. by
 reaction of 4-amino-thiophene-3- carboxylic acid ester(s) with
 isocvanate(s)
Patent Assignee: BASF AG (BADI
Inventor: ACKER R D; ROSSY P A; WUERZER B
Number of Countries: 004 Number of Patents: 002
Patent Family:
Patent No Kind Date
                       Applicat No Kind Date
                                                Main IPC
                                                               Week
DE 3305866 A 19840823 DE 3305866 A 19830219
                                                               198435 B
EP 116932 A 19840829 EP 84101466 A 19840213
                                                               198435
Priority Applications (No Kind Date): DE 3305866 A 19830219
Cited Patents: DE 2040579; DE 2122636; EP 90309; US 2453564; US 3931204
Patent Details:
Patent
        Kind Lan Pg Filing Notes
                                     Application Patent
DE 3305866 A
                 27
EP 116932
          A G
  Designated States (Regional): DE FR GB IT
Abstract (Basic): DE 3305866 A
 Cpds. of formula (I) are new. In (I) R1=H, 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl,
2-10C alkynyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl,
3-7C cycloalkyl, phenyl(opt. substd) by or benzyl (opt. substd.); R2=1-10C
alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkylnyl, 8-10C phenylalkyl, 1-10C haloalkyl,
2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl (opt.
substd.) or benzyl (opt. substd.).
 USE - As selective herbicides in a wide range of crop plants. Application
may be pre- or post-emergence and is generally at a rate of 0.1-5 kg/ha or
more, pref. 0.5-3 kg/ha.
 0/0
Derwent Class: C02
International Patent Class (Additional): A01N-047/36; C07D-333/38
5/7/4
DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI
(c)1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
002553909
WPI Accession No: 80-71933C EP 16371_EP A_19801001_198041
```

1-(1-Methyl-4-oxo-2-imidazolinyl)-3-thienyl-urea derivs. - useful as anxiolytics of low toxicity without muscle relaxing and sedating effects

Patent Assignee: HOFFMANN-LA ROCHE AG (HOFF)

11) Veröffentlichungsnummer:

0 2 2 538

A₁

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86106209.9

(22) Anmeldetag: 06.05.86

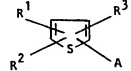
(6) Int. Ct. 4: A 23 K 1/16 C 07 D 333/38, C 07 D 333/68 C 07 D 333/78, C 07 D 333/80

- (30) Prioritat: 17.05.85 DE 3517706 16.08.85 DE 3529247
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.11.85 Patentblatt 86/48
- 84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT U NL SE
- (7) Anmelder: BAYER AG Konzernverwaltung RP Patentabteilung D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

- 2 Erfinder: Hallenbach, Werner, Dr. Kieiststrasse 10
 - D-4018 Langenfeld(DE)
- (72) Erfinder: Lindel, Hans, Dr. Carl-Duisberg-Strasse 321 D-5090 Leverkusen(DE)
- Erfinder: Berschauer, Friedrich, Dr. Claudiusweg 9 D-5600 Wuppertal 1(DE)
- Erfinder: Scheer, Martin, Dr. Herberts-Katernberg 7 D-5600 Wuppertal 1(DE)
- (72) Erfinder: de Jong, Anno, Dr. Stockmannsmühle 46 D-5600 Wuppertal 1(DE)

Leistungsfördernde Mittel.

57 Die vorliegende Erfindung betrifft leistungsfördernde Mittel für Tiere, die durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der formel I



in welcher

A für die Reste la und lb steht

R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht, gekennzeichnet sind.

0202538

- 1 -

5 BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

5090 Leverkusen, Bayerwerk

Konzernverwaltung RP

Patentabteilung

Rt/cm/c

11

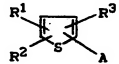
10

Leistungsfördernde Mittel

15

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

- Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren (vgl. DE-OS 2 040 579, 2 122 636, 2 627 935, 3 305 866, EP-OS 4 931).
- Es ist jedoch nichts über ihren Einsatz als leistungsfördernde Mittel bei Tieren bekannt geworden.
- Es wurde gefunden, daβ Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I



I

35

in welcher

Le A 23 725-Ausland

5 A für die Reste Ia und Ib steht

$$R^4$$
 0 | | | - N - C - NR⁵R⁶ | I'a

10

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R^3 für die Reste CN, COOR 7 , CONR 8 R 9 , COR 10 steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.

35

5	R ⁵	für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
		Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
		substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 10 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 20 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z.T. bekannt.

Thienylharnstoffe der Formel II

$$\mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{3}$$

35

30

15

5	in	wel	cher

A für den Rest Ia steht

Ia

- R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.

35

15

20

- 5 R⁵ für Wass retoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 10 R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder
 Heteroaryl steht,
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloslkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloslkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

können z.B. hergestellt werden, indem man Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

35 R^1 , R^2 und R^3 die oben angegebene Bedeutung haben,

Le A 23 725

15

5 mit Aminen der Formel IV

 $H - NR^5R^6$

IV

in welcher

10

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt.

2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden

20

III

in welcher

- 25 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 30 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl
 steht,

- R¹ und R² gem insam mit d n angrenz nden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen
- R³ für die Reste COOR⁷. CONR⁸R⁹. COR¹⁰ steht.

kann,

10

25

- R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Methyl, Cycloskyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-iso-cyanat.

3. Es wurde ferner gefunden, daß man die neuen Thienyl30 isocyanate der Formel III gemäß 2 (oben) herstellen kann, indem man Thienylamine der Formel V

Le A 23 725

5

in welcher

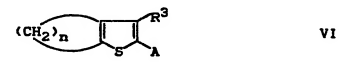
 R^{1} , R^{2} , R^{3} die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

10

mit Phosgen umsetzt.

4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel VI gefunden

15



in welcher

20

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

25

Ia

IЪ

30

R³ für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

- 5 R4 für Wasserstoff oder Alkyl at ht.
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht.
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloslkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Älkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- 25 R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- Es wurde ferner gefunden, daß man die Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI erhält,

(CH₂)_n VI

35

10

5 in welch r

10

20

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

R⁴ O | || - N - C - NR⁵R⁶ Ia

- R³ für den Fall, daß n für 3,5,6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 25 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.

- für Wasserstoff, g gebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - a) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

(CH₂)_n R³

20 in welcher

n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R⁶ VIII

in welcher

30 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat.

umsetzt, oder

35

15

b) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

20 in welcher

 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 die oben angegebene Bedeutung haben.

25 umsetzt, oder

c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35

n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

> mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

10

$$Ha1 - C = N - R^6$$
 X

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

20 umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I in welcher

30 A für die Reste Ia oder Ib steht,

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C_{1-6} -Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbe-

Le A 23 725

5 sondere Benzoyl, für geg benenfalls durch Halogen. C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C,__a-alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenyl-10 amino substituiertes C₁₋₆-Alkyl sowie für Phenyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkyl-15 amino, Di-C1-4- alkylamino, C1-4-Alkoxyalkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Halogenalkoxy, C_{1-4} -Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.

20 R² für die bei R¹ aufgeführten Reste steht.

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5-8 Ringgliedern stehen, die gegebenenfalls durch OH, C₁₋₄-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, C₁₋₄-Dialkylamino, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Kyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, C₁₋₄-Alkoxyalkyl substituiert sind und einer der Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion (C = 0) tragen kann; für den Fall, daß R¹ und R² mit den angrenzenden C-Atomen einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5 - 6 Ringglieder und trägt 0, S oder N als Heteroatome.

- 5 R3 für die Rest CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht.
 - R^4 für Wasserstoff oder C_{1-4} -Alkyl steht,
- R⁵ für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, 10 C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino substituiertes C₁₋₆-Alkyl, C3-8-Cycloalkyl, C2-6-Alkenyl ferner für Phenyl 15 oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1-4-Alkyl, CN, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C₁₋₄-al-20 kylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch 25 C₁₋₄-Alkyl, CN, Halogen, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl
 - R6, R7 fund R9 für die bei R5 angeführten Reste stehen.
- 30 R⁸ für Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl steht,

substituiert ist.

R¹⁰ für die bei R⁵ angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

- 5 A für di Reste Is und Ib steht.
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,

 Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, Halogen,

 C₁₋₄-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl,

 C₁₋₄-Hologenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht.
- 15 R² für die bei R¹ angegebenen Reste steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktionträgt, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.
 - R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
- \mathbb{R}^4 und \mathbb{R}^6 für Wasserstoff stehen.
- für Wasserstoff, C_{1-6} -Alkyl, C_{1-4} -Alkylthio- C_{1-4} -alkyl, Cycloslkyl mit bis zu 8 C-Atomen, C_{2-4} -Alkenyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Halogenslkyl, C_{1-4} -Alkoxy, Halogen, insbesondere

- Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thienyl, das gegebenenfalls durch CN, C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,

 Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl, insbesondere Allyl,

 sowie für Phenyl steht,
 - R8 für Wasserstoff, C1-4-Alkyl steht,
- 15 R^9 für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl steht,
 - R10 für C1-4-Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl steht.
- Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher
 - A für den Rest der Formel la steht,
- 25 R¹ für Wasserstoff, C₁₋₅-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl, Nitro steht,
- R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,
- R¹ und R² gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cycloheptan-,
 Cyclooctan-, Cyclohexanon- oder Benzolring stehen,
 die gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, insbesondere

- Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können, stehen,
 - R3 für die Reste CN, CONR8R9, COOR7, COR10 steht,
- 10 R^4 und R^6 für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu
 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen,
 insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl substituiert ist, steht,
 - für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl insbesondere Allyl, sowie für Phenyl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff steht.
 - R⁹ für Wasserstoff oder Methyl steht,
- 25 R¹⁰ für Methyl oder Phenyl steht.

30

20

:. .

5 Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen genannt:

10		R^1 R^3	λ=-	NH-CO-NHR ⁶
	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
	н	-сн сн ³	3-CO ₂ Et	-сн ₃
15	н	сн ³ -сн	3-CO ₂ Et	-CH
20	н	-сн ₃ -сн ₃	3-CO ₂ Et	- Сн 3
	н	сн ³ -сн - сн ³	3-co ₂ et	
25	H	-cн -cн ₃	3-CO ₂ Et	sec-Butyl
30	н	-cH ^{S-CH} CH ³	3-C0_Et	-сн
	н	-сн ₂ -сн ₃	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн - сн ³
35	н	-cH ₂ -CH CH ₃	3-CO ₂ Et	-(H)

```
reaction of 4-amino-thiophene-3- carboxylic acid ester(s) with
isocvanate(s)
Patent Assignee: BASF AG (BADI )
Inventor: ACKER R D; ROSSY P A; WUERZER B
Number of Countries: 004 Number of Patents: 002
Patent Family:
Patent No Kind Date Applicat No Kind Date
                                                  Main IPC
                                                                 Week
DE 3305866 A 19840823 DE 3305866 A 19830219
                                                                 198435 B
           A 19840829 EP 84101466 A 19840213
EP 116932
                                                                 198435
Priority Applications (No Kind Date): DE 3305866 A 19830219
Cited Patents: DE 2040579; DE 2122636; EP 90309; US 2453564; US 3931204
Patent Details:
        Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent
Patent
DE 3305866 A
                  27
EP 116932
           A G
   Designated States (Regional): DE FR GB IT
Abstract (Basic): DE 3305866 A
Cpds. of formula (I) are new. In (I) R1=H, 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkynyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl,
3-7C cycloalkyl, phenyl(opt. substd) by or benzyl (opt. substd.); R2=1-10C
alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkylnyl, 8-10C phenylalkyl, 1-10C haloalkyl,
2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl (opt.
substd.) or benzyl (opt. substd.).
  USE - As selective herbicides in a wide range of crop plants. Application
may be pre- or post-emergence and is generally at a rate of 0.1-5 kg/ha or more, pref. 0.5-3 kg/ha.
  0/0
Derwent Class: C02
International Patent Class (Additional): A01N-047/36; C07D-333/38
 5/7/4
DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI
(c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
002553909
WPI Accession No: 80-71933C EP 16371 EP A 19801001 198041
 1-(1-Methyl-4-oxo-2-imidazolinyl)-3-thienyl-urea derivs. - useful as
 anxiolytics of low toxicity without muscle relaxing and sedating effects
Patent Assignee: HOFFMANN-LA ROCHE AG (HOFF
Inventor: HUNKELER W; KYBURZ E
Number of Countries: 016 Number of Patents: 007
Patent Family:
Patent-No Kind Date Applicat No Kind Date
                                                   Main IPC
                                                                  Week
(EP 16371)
           A 19801001
                                                                  198041 B
NO 8000720 A 19801006
                                                                  198044
DK 8001087 A 19801013
                                                                  198045
JP 55124770 A 19800926
                                                                  198045
FI 8000559 A 19801031
                                                                  198048
PT 70949 A 19810306
                                                                  198113
ZA 8001347 A 19810203
                                                                  198117
Priority Applications (No Kind Date): CH 80171 A 19800110; CH 792415 A
   19790314
 Cited Patents: DE 2448869; US 3983135; US 4025517
 Patent Details:
 Patent
          Kind Lan Pg Filing Notes
                                       Application Patent
 EP 16371
            A G
    Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LU NL SE
 Abstract (Basic): EP 16371 A
   Urea derivs. of formula (I) and isocyanatothiophene derivs. of formula
 (II) are new: (R is 2-thienyl, 3-thienyl or 5-halo-3-thienyl; R1 is H or
```

(I) are pharmaceuticals esp. useful as anxiolytics of very low toxicity.
(I) have a very selective anxiolytic effect without possessing the muscle

halogen).

5	R ¹ R ²	R ³	R ⁶
10	H -CH ₂ -CH ₃	3-C0 ₂ Et	
	н -сн ₂ -сн ₃ сн ₃	3-C0 ₂ Et	sec-Butyl
15	H -CH2-CH	3-CO ₂ Et	tertButyl
	н -сн	3-C0 ₂ Et	tertButyl
20	-CH ₃ -Et	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн
	-CH ₃ -Et	3-CO _Z EŁ	-
25	- (СН₂)3	CONHS	снз
	+CH ₂ + ₃	CONH ₂	1-Propyl
	+CH ² →3	CONHS	n-Butyl
	+CH ₂ →3	CONH2	Cyclohexyl
20	+CH ₂ +3	CONH2	Phenyl
30	+CH ₂ +3	CONH ₂	4-Chlorphenyl
	+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	СНЗ
	+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	1-Propyl
	+ch ₂ -s-ch ₂ ch ₂ +	CONHZ	СНЗ
35		CONH ₂	CH3
- -	+CH2-NH-CH2CH2+	COOC ₂ H ₅	CH3

5	i	$\lambda = -NH-CO-NR^5R^6$			
	R ¹	R ²	R3	R ⁵	R ⁶
	+CH ₂	2+4	соосн3	снз	снз
10	+CH	2+4	COOCH ³	сн ³	С ₂ Н ₅
	+CH ₂	2+4	COOCH3	С ₂ Н ₅	C ₂ H ₅
	+CH	2 7 4	CONHS	CH ³	CH ³
	+CH2	2+4	CONH2	CH ³	C ₂ H ₅
	+CH	2 ⁺ 4	CONH2	C2H5	с ₂ н ₅
15	+CH ₂	2+4	CN	CH3	снз
	+CH2		CN	СН ^З	С ₂ Н ₅
	+CH2	2+4	CN	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
	-+CH2	2 ⁺ 5	COOCH ³	СН ^З	снз
	+CH ₂	275	COOCH3	снз	С ₂ Н ₅
20	+CH ₂	2 7 5	соосн3	С ₂ н ₅	C ₂ H ₅
	+CH2		CONH ₂	СНЗ	снз
	+CH2	2+5	CONH ₂	СН _З	C2H5
	→CH ₂	275	CONHS	C2H5	c ₂ H ₅
	+ CH ₂	275	CN	СНЗ	снз
25	+CH ₂	2 ⁺ 5	CN	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
	R ¹		R ²	. _R 3	$R^6 (R^5 = H)$
30					CU
	H		-сн3	3-C0 ₂ Et	-сн сн ³
					CH3
35	H		-снэ	3-C0 ₂ Et	-cH ³
	H		-сн ₃	3-CO ₂ Et	-(H)
	н		-сн3	3-co ₂ et	- (O)

Le A 23 725

5	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
10	CH ³	н	о 3-с-ин ₂	-сн ₃
15	сн ₃ -сн	H	0 3-С-ИН ₂	· - (()
	сн ₃ -сн	Н	з-с-ин ₂	-CH ³
20	н	-Et	3-CO ₂ Et	-сн ₃
	н	-Et	3-CO ₂ Et	сн ³ -сн
25	H	-Et	3-CO ₂ Et	сн ³ -сн
	н	-Et	3-CO ₂ Et	-
30	н	-Et	3-CO ^S Ef	tertButyl
	н	-Et	3-C0 ₂ Et	(R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃
35	-Et	-сн3	3-CO ₂ Et	-сн ₃ , -сн ₃

5	R ¹	R ²	R3		R ⁶	
10	сн ₃ сн ₃ сн ₃	н н н н	COOC COOC COOC	2 ^H 5 2 ^H 5 2 ^H 5	CH ₃ i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl	
15	сн ₃ н н	H n-C ₅ H ₁₁ n-C ₅ H ₁₁	cooc cooc cooc	2 ^H 5 2 ^H 5 2 ^H 5 2 ^H 5 2 ^H 5	Phenyl 4-Methoxyphenyl CH ₃ i-Propyl i-Butyl	
20	н н н н н	n-C ₅ H ₁₁ n-C ₅ H ₁₁ n-C ₅ H ₁₁ n-C ₅ H ₁₁ n-C ₅ H ₁₁ Phenyl	COOC COOC COOC COOC	2 ^H 5 2 ^H 5 2 ^H 5	Cyclopentyl Cyclohexyl Phenyl 4-Chlorphenyl 4-Methoxyphenyl Cyclopropyl	
25	-		0-R ⁵ -NH-C=NR ⁶		·	
30	R ¹	R ²	R ³	R ⁵	R ⁶	
35	-сн3	-сн3	3-CO ₂ Et	-Et	-сн3	
	-н	-(0)	3-CO ₂ Et	-Et	-сн3	
	-н	-н	3-CO ₂ Et	-Ме	-	

Le A 23 725

- Die Thienylharnst ff der Form 1 I sind teilweis bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS 2 122 636, 2 627 935).
- Die Thienylverbindungen der Formel II, in welcher der Rest

 A für den Harnstoffrest der Formel Ia in 2-Stellung des
 Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft herstellen, indem man Thienyl-2-isocyanat der Formel III mit
 den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).
- Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, läβt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind neu. Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

- 2-Isocyanat -3-cyano-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-isobutyl-thioph n
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
- Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R⁵ und R⁶ die bei
 den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte
 Verbindungen der organischen Chemie.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV
genannt:
Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Diisopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin,
t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin,
2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitroanilin, 3- Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin,
3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Methoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin,
3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin.

Le A 23 725

Zur Herst llung der Thi nylharnst ff dr Form 1 II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuß der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

10

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören 15 insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid. Chloroform. Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol. 20 ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitri-25 le, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

30

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Trimethylamin, Triethylamin, Trimethylamin-tetrahydropyridimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen

5

wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

- 10 Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und 70°C.
- 15 Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.
- Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens
 20 setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere
 25 Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

30

Wie bereits erwähnt sind die Thienylisocyanate der Formel III neu. Bevorzugt sind Thienylisocyanate der Formel III, die in den Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 , die bei den Verbindungen der Formel I für die Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 angegebenen be-

⁵ v rzugten Bedeutung n haben. Bev rzugt Verbindungen der Formel III sind im einzelnen die im Verfahren 2 angegebenen Verbindungen.

Thienylisocyanate der Formel III lassen sich durch Umset
zung der entsprechenden Thienylamine der Formel V mit

Phosgen herstellen. Verwendet man 2-Amino-3-acetyl-4,5
tetramethylenthiophen und Phosgen, läßt sich der Reaktionsablauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Thienylamine der Formel V werden bevorzugt diejenigen 20 eingesetzt, die in den Substituenten R¹-R³ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel V sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (K. Gewald et al. Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. 25 Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931).

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel V genennt:

2-Amino-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen

30 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-t-butoxy-carbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen

2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen

.35

- 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isopropylthiophen
- Die Umsetzung der Amine der Formel V mit Phosgen kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol.

30

Die Umsetzung erfolgt bei -20 bis +180°C, bevorzugt bei -10 bis +100°C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck gearbeitet werden.

⁵ Die Ausgangsst ff werden in äquim laren Mengen eing setzt, bevorzugt ist ein Überschuß an Phosgen von 2-3 Mol pro Mol Amin der Formel V.

Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebinde
10 mitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, Dimethylanilin.

Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe der Formel VI neu.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der die Reste R³ und A die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die weiter vorne aufgeführten Thienylharnstoffe genannt.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, lassen sich nach dem weiter oben beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Thienylisocyanaten und den entsprechenden Aminen herstellen. Einzelheiten dieses Verfahrens sind bereits weiter oben angegeben.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher λ für den Rest Ia steht und R^5 für Wasserstoff steht, lassen sich aus den 35

Le A 23 725

20

⁵ entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit Isocyanaten der Formel VIII herstellen. Verwendet man 2-Methylamino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthio-phen und Phenylisocyanat, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

10

15

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Thienylamine der Formel VII sind bekannt oder lassen sich analog zu be20 kannten Verfahren herstellen (K. Gewald Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931, G. Coppola et.al. J. Heterocycl. Chem. 1982, S. 717).

Es werden bevorzugt die Thienylamine der Formel VII einge-25 setzt, die in den Substituenten R³ und R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben.

Im einzelnen seien die auf Seite 28 und 29 aufgeführten 30 Verbindungen der Formel VII genannt.

Die als Ausgangspr dukt zu v rwend nden Is cyanate sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methylisocyanat, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert.-Butyl- und Phenylisocyanat, 3-Chlorphenylisocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat, 2,6-Dichlorphenylisocyanat.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich 15 alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol. Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform. ²⁰ Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-. Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, ²⁵ wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril. Glutarsauredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin,

Tri thylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

10

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°und 70°C.

15

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyanate, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

20

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Isocyanats. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte

filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Thienylisoharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den

Rest Ib steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienyl-

aminen der Formel VII durch Umsetzung mit den entsprechenden Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X her-

5 stellen. Verwend t man 2-Ethylamino-3-benzoyl-4,5-hexa-methylenthiophen und N-Phenyl-imidokohlensäureethyl-esterchlorid, läβt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

Es werden bevorzugt die weiter oben als bevorzugt angegebenen Thienylamine eingesetzt.

25 Imidokohlensäureesterhalogenide sind bekannt.

In Formel X haben \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 bevorzugt die weiter oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

30 Halogen steht insbesondere für Chlor.

Im einzelnen seien folgende Imidokohlensäureesterhalogenide genannt: N-Methylimidokohlensäureethylesterchlorid, N-Ethyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, N-Propyl-imidokohlensäureestermethylesterchlorid, N-Phenylimidokohlensäureethylesterchlorid.

Die Umsetzung erfolgt gegebenenfalls in Gegenwart von Säureakzeptoren, Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuß der einen oder anderen 10 Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage, Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte 15 Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid. Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel
verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder
Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und
Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trime-

5 thylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und Iodide, vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt.

Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C,
vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 60°C gehalten. Das
Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt.
Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise.

Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des

- ⁵ Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.
- Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z.B.
 Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen,
 Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel
 wie z.B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie
 z.B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte,
 Reptilien wie z.B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z.B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden die Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

- Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verabreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.
- Die Wirkstoffekönnen einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäßigen oder unregelmäßigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Drenche, Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100 %, bevorzugt von 0,01 ppm - 1 %,

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen.

5 Die Konzentrati n der Wirkstoff im Futter beträgt normalerweise etwa 0,01-500 ppm, bevorzugt 0,1-50 ppm,

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g
jodiertes Kochsalz, 7.5 g Vitamin-Mineral-Mischung und
2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen
1 kg Futter.

In einem kg Futtermischung sind enthalten:
600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin D₃, 10 mg Vitamin
E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin,
20 mcg Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg
Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn SO₂ x H₂O,
140 mg Zn SO₄ x 7 H₂O, 100 mg Fe SO₄ x 7 H₂O und 20 mg Cu
SO₄ x 5 H₂O.

2,5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z.B. 10 mg Wirkstoff,
1 g DL-Methionin, Rest Sojabohnenmehl.

5 Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot). 10 80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z.B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorg-15 fältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt. sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung 20 auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

25

30

5 B ispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar

(Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt
ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der
identischen Charge durchgeführt, so daß Unterschiede in
der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der

15 Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden
mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff
versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter
ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie
die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in
jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit
der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und Futterverbrauch bestimmt.

Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

⁵ <u>Tabelle:</u> Ratten-Fütterungsv rsuch

Gewichtszunahme мнсинсн₃ 0 CONH₂

5 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

Herstellung von

10

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsäureamid (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 1,4 g (0,024mol) Methylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluß erhitzt.

Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 5,5 g (95 %), Schmp. 202°C (Zers.)

25 EA Ber. C 52,2 Gef. C 52,2

H 6,0 H 5,9

N 16,6 N 16,6

Beispiel 2

30 Herstellung von

35

5,3 g (0,03 mol) 2-Amino-3-cyano-t trahydrobenz thi phen (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 5,1 g (0,033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Pyridin 10 Stunden bei 70°C gerührt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salzsäure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 7,1 g (72 %); Fp. > 250°C.

EA Ber. C 57,9 Gef. C 58,0

H 4,3 H 4,2

N 12,7 N 12,7

C1 10,7 C1 10,7

Beispiel 3

15-

N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert,-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin in 50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyanato-4-tert.-butyl-3-cyan-thiophen, gelöst in 50 ml trockenem Toluol, zugetropft. Es wurde eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung in 1 2,5 N-Salzsäure eingerührt, die organische Phase abgetrennt und mit 100 ml NaHCO3-Lösung gewaschen. Der nach Abdampfen des Toluols im Vakuum verbleibende Rückstand wurde aus Toluol/Petrolether umkristallisiert.

Ausbeute: 1,88 g (36,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 183-184°C.

5 Beispiel 4

N-Isopropyl-N'(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml
trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol)
2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and
Engineering Company, BE 767244-Q) in 50 ml trockenem
Toluol bei 0°C langsam zugetropft. Das Produkt fiel als
weißer Feststoff aus. Es wurde noch 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet.
Ausbeute: 6,8 g (80,3 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 119°C.

20

25

30

35

⁵ Nach den V rfahren der Beispi le 1-4 wurden folgend Verbindungen erhalten:

10	R ¹	g R3	₂ 5	R ⁴ =	: H. R ⁵ = -	0 С-ИНК ⁶
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
15	5	н	. н	3-CO ₂ Et	- ⊘ _{c1}	158
20	6	H	н .	3-CO _Z Et	-снз	128
	7	н	н	3-CO ₂ Et	—(H)	136
25	8	Н	н -	3-CO ₂ Et	◆	126
	9	-CH3	-CH3	3-CO ₂ Et	-сн ₃	128 (Z.)
30	10 .	-сн3	-сн3	3-C0 ₂ Et	-n-Butyl	78
	11	-сн _З	-сн ₃	3-C0 ₂ Et	-сн ₃ -сн ₃	135
35	12	-сн3	-сн3	3-C0 ₂ Et		156

Le A 23 725

5	Bsp.Nr.	. R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
	13	н	н	3-C0 ₂ Et	-сн ₃	98
10	14 -	\odot	н	3-C02Et	-сн3	131
	15 -		н .	3-CO ₂ Et	$ \bigcirc $	112-4
15	16 -		Н	3-CO ₂ Et	-сн ₃	142
20	17	н	\bigcirc	3-CO ^S Ef	-сн3	145
	18	н	\Leftrightarrow	3-C02Et	n-Butyl	122,5
25	19	-сн _З	-сн ₃	о з-с-о-с ₄ н	19-t -CH3	159
30	20	н	$ \bigcirc $	о 3-с-NH ₂	-сн ₃	> 250
	21	н	\bigcirc	3-С-ИН ₂	$ \bigcirc $	> 250
35	22	н	◆	о 3-с-NH ₂	-сн ₃	> 250

5	Bsp.Nr	• R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	23		◆	3-C0 ₂ Et	-сн ₃	155
20	24	tert.B	utyl H	3-C≡N	н	229
15	25	н	i-Propyl	3- CO ₂ Et	-сн ₃	91
	26	tert.B:	ıtyl H	3-C=N	$ \bigcirc $	212,5
20	27	. н	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	н .	126,5
	28	-c ₂ i	н ₅ -сн ₃	3-C0 ² Ef	-сн3	121-2
25	29	н	i-Propyl	3-CO ₂ Et	—(H)	98-99
30	30	H .	H	2-CO ₂ Me	$ \bigcirc $	133
	31	H :	н	2-C0 ₂ Me	Н	221
35	32	н	н	2-C0 ₂ Me	-сн3	139

5	Bap.Nr	. R ¹	R ²	R3	R ⁶	Fp.[C]
10	33	н	◆	3-CO ₂ Et	\multimap	139-141
	34	-Et	-сн ₃	3-C0 ₂ Et	$ \bigcirc $	154
15	35	-Et	-сн ₃	3-CO ₂ EŁ	H .	132-3
	36	-Et	-сн ₃	3-C0 ₂ Et	-сн ₃	139-140
	37	-Et	-сн3	3-CO ₂ Et	n-Butyl	72
20	38	-сн ₃		о ∥ з-с-ин ₂	-сн ₃	222
25	39	-сн ₃	◆	з-с-ин ² 0	-cH -cH	215
30	40	-сн _З	◆	э-с-ин ⁵ 0	-сн ₂ -сн ₃	221
	41	-сн _Э	◆	э-с-ин ^S	-n-Butyl	217
35	42	-сн3	◆	э-с-ин ²		>250

5	Ввр. Мл	. R ¹	R ²	R3	R6	Fp.[C]
10	43	н	н	2-CO ₂ Me		135
	44	н	. н	3-C≔N		225
15	45	н	Н	2-CO ₂ Me	n-Butyl	72
	46	-CH3	√	3-CO ₂ EŁ	-сн ₃	135
20	47	-сн3	\bigcirc	3-CO ₂ Et	n-Butyl	119
	48	-сн _З		3-CO ² Ef	\bigcirc	113
25	49	-сн3	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	-сн ₃ -сн ₃	125
30	50	- (0	^{:H} 2 ⁾ 4 ⁻	э-соон	-сн ₃	174

Weiter werden analog zu den Beispielen 1 - 4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

Le 23 725

5	Bsp.Nr.	n	x	R	Fp.[°C]
	51	. 3	COOC ₂ H ₅	CH3	165
	52	3		i-Propyl	145
	53	3	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	165
10	54	3	CN	-CH3	205
	55	3	CN	4-Chlorphenyl	>270
	56	4	COOCH ³	CH3	167
	57	4	COOCH ³	i-Propyl	165
	58	4	COOCH ³	n-Butyl	130
15	59	4	CODCH ³	Phenyl	176
	60	4	COOC4H9t	CH3	150
	61	4	COCH ³	CH3	193
	62	4	COC ₆ H ₅	Phenyl	112
	64	4	CONH2	i-Propyl	115
20	65	4	CONH ₂	n-Butyl	173
	66	4	CONH ₂	Cyclohexyl	185
	67	4	CONH2	Phenyl	200
	68	4	CONH ₂	3-Chlorphenyl	204
	69	4	CONH ₂	4-Chlorphenyl	221
25	70	4	CONHCH3	CH3	177
	71	4	CN	CH3	209
	72	4	CN	i-Propyl	217
	73	4	CN	n-Butyl	>260
20	74	4	CN	Cyclohexyl	225
30	75	4	CN	Phenyl	235
	77	4	CN	2,6-Dichlorphenyl	>250
	78	5	COOC2H5	CH ³	148
	79	5	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	113

Bsp.N	r, n	x	R	Fp.[°C]
80	5	соос ₂ н ₅	3-Chlorphenyl	98
81	5	CN	СН _З	227
82	5	CN	4-Chlorphenyl	>250
83	5	CONH ₂	CH ³	>230

weiterhin wurden hergestellt:

Bsp.Nr. Formel Fp.[°C]

Weit	erhin	Weiterhin wurden her	gestellt			
		$R^2 \xrightarrow{R^2} R^3$		A * NH - CONHR ⁶	ONHR ⁶	
Bap.	r.	T.	22	es Es	9	D•q≅
2		æ	i-Propyl	COZEt	t-Butyl	113-114
92			i-Propyl	COZEt	Phenyl	121
6		x	1-Propyl	COZEt	2-Buty1	122
94		x	Ethyl	COZEt	i-Prop	104
.95		x	Ethy1	COZEt	2-Butyl	109
96 .	•	×	Ethy1	COZEL	Phenyl	91
44		×	i-Propyl	COZEt	CH ₃	84-86
98		i-Propyl	×	CONH2	1-Prop	>250
66	•	×	Ethy1	COZEt	p-Toly1	26
100		×	Ethy1	COZEt	t-Butyl	146
101		Ethyl	CH3	COZEt	p-C1-Pheny1	164
102		Ethyl	CH3	COzEt	m-Cl-Phenyl	166
103		Ethy1	СНЗ	COZEt	p-OCH ₃ -Pheny1	154
104		Ethyl	CH ₃	COZEt	p-Toly1	182
105		Ethyl	CH3	COZEt	p-CF3-Phenyl	177

Bp. Nr.	R1	R2	E E	M.	P. of
	Ethy1	CH3	COSEt	t-Buty1	169
	Ethy1	СНЗ	COZEt	o-Tolyl	131
	Ethyl	CH ₃	COZEL	o-OCH ₃ -Pheny1	117
	Ethy1	СНЗ	COZEt	2-Buty1	139
	CH3	Ethy1	COZEt	o-Cl-Phenyl	46
	CH3	Ethyl	COZEt	m-Cl-Phenyl	81
	CHJ	Ethyl	COZEt	p-Cl-Phenyl	103
	CH3	Ethy1	COZEt	p-0CH3-Pheny1	98
	CH3	Ethy1	COZET	p-roly1	89
	CH ₃	Ethy1	COZEt	p-CF3-Phenyl	46
	СНЭ	Ethy1	COZEL	i-Propyl	82
	CH3	Ethy1	COZEt	Cyclohexyl	ďı
	EH2	Ethy1	COZEt	t-Buty1	152
	CH3	Ethyl	COZEt	Phenyl	108
	CH3	Ethy1	COzet	o-Tolyl	106
	CH3	Ethyl	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	ő
	СНЭ	Ethyl	COZEt	2-Butyl	ðı
	Ŧ	CH ₃	COzet	o-Gl-Phenyl	141
	×	снэ	COZEt	m-Cl-Phenyl	155
	×	CH3	COZEt	p-C1-Pheny1	166

		•	4		2 2.
92	H	CH ₃	COZEt	p-0CH ₃ -Phenyl	151
127	I	CH3	COZEt	p-Tolyl	153
28	=	CH ₃	COZEt	m-CF3-Phenyl	156
62	×	CH ₃	COZEL	i-Propyl	112
30	I	CH ₃	COZEt	Cyclohexyl	122
31	×	CH3	COZEt	t-Buty1	140
32	I	CH ₃	COZEt	Phenyl	132
33	Ŧ	CH3	COSEt	o-OCH ₃ -Pheny1	112
134	×	CH ₃	COZEt	o-Toly1	155
135	x	СНЗ	COZEt	2-Butyl	118
	•			соосна	
136	æ	СНЗ	со ₂ сн ₃	CH ₃	202
137	æ	n-Pent	COZEL	CH ₃	. 88
38	×	Ethyl	COZEt	Cyclohexyl	101
39	X	Ethy1	COZEt	o-C1-Phenyl	108
9	I	Ethyl	COZEt	m-CF3-Phenyl	82
11	3 23	Ethy1	COZEt	o-Tolyl	147

Ввр.	Bep. Nr. R ¹	R1	R ²	R ³	R6	Fp C
142		×	Ethy1	COZEt	a-OCH3-Phenyl	106
143		= :	Ethyl	COZEt	m-C1-Phenyl	103
144		æ	Ethy1	COZEL	p-C1-Phenyl	108
145		×	CH ₃	CO2Bt	CH ₃	86
146		Ethyl	CH ₃	CO2-1-Propyl	t-Butyl	183
147		Ethy1	CH ₃	CO2-1-Propyl	i-Butyl	122
148		Rthy1	CH ₃	CO2-1-Propyl	1-Propy1	175
149		Rthyl	CH,	CO2-1-Propy1	CH ₂	130
150		×	, #	COZEt	o-Cl-Phenyl	137
151		×	×	COZEt	p-C1-Pheny1	171
152		×	æ	COzet	m-CF3-Phenyl	147
153		I	×	COZEt	3,5-C12-Phenyl	189
154		æ	I	COZEt	3,4-Cl ₂ -Phenyl	219
155		×	×	COZEt	p-Tolyl	145
156		×	×	COZEt	p-och ₃ -Phenyl	148
157		×	×	COZEt	p-NO ₂ -Phenyl	240
158		×	Ħ	COZEt	n-Butyl	29
159		*	#	COZEt	t-Butyl	176
160		#	×	COZEt	pF-Pheny1	165

Bsp. Nr.	R1	R2	60	Re	Fp.C
161	×	æ	COzet	Cyclohexyl	137
162	Ethyl	CH ₃	COZEt	CH ₂ CH ₂ -S-CH ₃	ů
163	I	I	COZEt	o-OCH3-Phenyl	114
164	I	i-Propyl	COZEt	o-C1-Phenyl	112
165	x	i-Propyl	COSEt	m-C1-Phenyl	88
166	×	i-Propyl	COZEt	p-C1-Pheny1	135
167	×	i-Propyl	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	106
168	Œ	i-Propyl	COSEt	p-Toly1	108
169	×	i-Propyl	COZEt	m-CF3-Phenyl	122
170	×	i-Propyl	COZEt	o-Toly1	144
171	×	i-Propyl	COZEt	o-OCH3-Phenyl	111
172	i-Propyl	×	CONH2	CH ₃	195
173	i-Propyl	×	CONH2	Phenyl	>250
174	i-Propyl	×	CONH2	Cyclohexyl	208
175	×	×	COZEt	2,4-Dimethylphenyl	176
176	Ħ	×	COZEt	o-Tolyl	142
177	×	#	COZEt	3,5-Dimethoxyphenyl	157
178	· ·	*	COZEt	3,4-Dimethylphenyl	151
179	I	æ	COZEt	3,4-Methylendioxyphenyl	162

Bep. Nr. R	Nr.	R1	R ²	R3	R6	Fp C
180		×	×	COZEt	m-Tolyl	137
181		×	I	COzEt	2,6-Dimethylphenyl	109
182		I	I	COZEt	2-0CH3-4-CH3-Phenyl	132
183		I	I	COzet	m-OCH3-Phenyl	143
184		×	I	COZEt	2,5-Dimethoxyphenyl	117
185		x	×	COzEt	2,3-Dimethylphenyl	176
186		x	×	COzEt	3,5-Dimethylphenyl	177
187		x	I	COzEt	3,4-Dimethoxyphenyl	165
188		×	CH ₃	СООН	i-Propyl	181
189		æ	СНЗ	COOH	o-Tolyl	232
190		×	Ethyl	COZEt	CH ₃	112
191		снз	×	COZEt	i-Propy1	121
192		CH ₃	×	COZEt	s-Butyl	92
193		снэ	×	COZEt	2-Butyl	87
194		СНЭ	I	COZEt	t-Butyl	137
196		CH ₃	×	COZEt	Cyclopentyl	113
196		снэ	I	COZEt	Cyclohexyl	163
197		CH ₃	I	COZEt	Phenyl	147
198		снз	x	COzet	p-OCH ₃ -Phenyl	108

199 CH3 H CO2Et i-Propyl 94 200 H n-Pentyl CO2Et i-Propyl 61 201 H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl 61 202 H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl 61 203 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 73 204 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 73 205 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 73 206 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 74 207 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 74 208 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 74 209 H n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl 78 210 H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl 78 212 H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl 73 213	Bsp.	r r	Bep. Nr. R ¹	R2	ra B	R6	Fp.C
H n-Pentyl CO2Et i-Propyl H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO2Et D-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et D-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et D-TO1yl H n-Pentyl CO2Et D-TO1yl H n-Pentyl CO2Et D-TO1yl H n-Pentyl CO2Et Z-i-Propylphenyl H n-Pentyl CO2Et Z-i-Propylphenyl	199		CH ₃	æ	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	96
H n-Pentyl CO2Et s-Butyl H n-Pentyl CO2Et t-Butyl H n-Pentyl CO2Et t-Butyl H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO2Et O-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et o-Tolyl H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl H n-Pentyl CO2Et g-101yl H n-Pentyl CO2Et g-101yl H n-Pentyl CO2Et g-101yl H n-Pentyl CO2Et Z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et Z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et Z,4-5-Trimethylphenyl	200		×	n-Pentyl	COZEt	i-Propyl	őı
H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl H n-Pentyl CO2Et t-Butyl H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO2Et Phenyl H n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl	201		×	n-Pentyl	COZEt	s-Butyl	Öı
H n-Pentyl CO2Et t-Butyl H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et n-Tolyl H n-Pentyl CO2Et n-Tolyl H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl H n-Pentyl CO2Et g-Tolyl H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl	202		x	n-Pentyl	COZEt	2-Butyl	Ö
H n-Pentyl CO ₂ Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO ₂ Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO ₂ Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl H n-Pentyl CO ₂ Et a-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et z.3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et z.4.5-Trimethylphenyl	203			n-Pentyl	COZEt	t-Butyl	101
H n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et a-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et a-Tolyl H n-Pentyl CO2Et m-Tolyl H n-Pentyl CO2Et g-Tolyl H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl	204		æ	n-Pentyl	COZEt	Cyclohexyl	73
H n-Pentyl CO_Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO_Et p-OCH_3-Phenyl H n-Pentyl CO_Et A = NHCONCH_3-Phenyl H n-Pentyl CO_Et m-Tolyl H n-Pentyl CO_Et m-Tolyl H n-Pentyl CO_Et g-Tolyl H n-Pentyl CO_Et Z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO_Et Z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO_Et Z,4,5-Trimethylphenyl	202	•	×	n-Pentyl	COZEt	Phenyl	Ğı
H n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et o-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et a-Tolyl H n-Pentyl CO2Et m-Tolyl H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl	206		×	n-Pentyl	COZEt	Cyclopentyl	74
H n-Pentyl CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl H n-Pentyl CO ₂ Et a-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	202		=	n-Pentyl	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	26
H n-Pentyl CO ₂ Et A = NHCONCH ₃ -Phenyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4.5-Trimethylphenyl	208		I	n-Pentyl	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	ð1
H n-Pentyl CO ₂ Et e-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	503		#	n-Pentyl	COZEt	A = NHCONCH ₃ -Phenyl	6
H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	210		=	n-Pentyl	COZEt	o-Toly1	08
H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	211		x	n-Pentyl	COZEt	m-Toly1	92
H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	212		×	n-Pentyl	COZEt	p-Toly1	88
H n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	213		×	n-Pentyl	COZEt	2,3-Dimethylphenyl	66
CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl	214		×	n-Pentyl	COZEt	2-i-Propylphenyl	23
	215		×	n-Pentyl	COZEt	2,4,5-Trimethylphenyl	4

		F. 0.	160
	JNHR ⁶	Re	CH ₃ i-Propyl n:Butyl
	A = NHCONHR ⁶	E E	C2H5 C2H5 C2H5
hergestellt	A Ra	R2	* * *
	R 1	R1	CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃
W iterhin wurden		Bsp. Nr. R ¹	216 217 218

5

Herstellung der Ausgangsprodukte

Beispiel In

10 2-Isocyansto-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20 %iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei -10°C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carbethoxythiophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach be-

- 15 endetem Zutropfen ließ man innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur kommen und erwärmte dann langsam während einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung wurde noch 2 Stunden unter Rückfluß gekocht, danach das überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen
- 20 Stickstoffs ausgetrieben. Anschließend wurde das Toluol im Vakuum abdestilliert mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95°C bei 6 Pa

Ausbeute: 61,8 g, 69 % der Theorie

25 Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. 98, 3571-3577 (1965)

K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. 99,

94-100 (1966).

30 Analog erhielt man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog wurden erhalten:

35

Ib

Schmp.: 38°C

li	н3с	C-oc ₂ H ₅
	H ₅ C ₂ /s	N=C=0
		0

Sdp.: 103°C (30 Pa) IR: 2250, 16.0 cm⁻¹

ij

Sdp.: 88°C (20 Pa) IR 2250, 1700 Schmp.: 45°C

Sdp.: 125°C (90 Pa) IR 2250, 1710

Sdp.: 96°C (15 Pa) IR 2250, 1710

Sdp.: 75°C (40 Pa)

Sdp.: 105°C (20 Pa)

5 Beispiel IIa

2-Amino-3-t-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure tert.10 butylester

51,2 g (0,71 mol) Butanon 23,9 g (0,75 mol) Schwefel 71 ml Morpholin

140 ml Ethanol p.A

15

Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butylester zugetropft. Anschließend wurde 3 h auf 60°C erwärmt.
Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 1 l Wasser gegossen,
750 ml Ether zugefügt, die organische Phase abgetrennt,
die wäßrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit 2 x 200 ml NaOH (5 %ig),
25 200 ml Wasser, 2 x 200 ml 5 %iger H₂SO₄, 200 ml Wasser und
200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verblieben 133,8 g

Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der 30 Kolbeninhalt erstarrte.

Ausbeute: 50 g = 31 % der Theorie

Fp: 82-85°C

5 Analog rhält man di Aminothioph n der Form 1

10

	Bap.Nr.	R ¹	. R ^Ż	R ³	Physik.Daten
15	IIb	c ₂ H ₅	снз	COOC ₂ H ₅	Fp 44°C
	IIc	H	i-Propyl	COOC ₂ H ₅	101°C
		•			(5 Pascal)
	IId	Н	i-Butyl	COOC ₂ H ₅	
	Ile	Н	n-Pentyl	COOC2H5	152°C
20					(50 Pascal)
	IIf	CH3	С ₂ Н ₅	COOC2H5	148°C
					(250 Pascal)
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R3	Fp. [°C]
25	IIg	. +CH ₂ +	3	COO ₂ CH ₅	90
	IIh	- сн ₂ →	"3	CN	149
	IIi	- ←СН ₂ ->	4	COOCH3	112
	IIj	- ←СН ₂ +	4 .	CN	143
30	IIk	⊤сн₂→	4	CONH ₂	185
	111	. «СН₂»	5	COOC ₂ H ₅	105
	I Im	- ←СН ₂ →	5	CN	121
	IIn	+€н ₂ →	5	CONH ₂	170

35

5 Patentansprüche

1. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

10



15

in welcher

20

A für die Reste la und Ib steht

25

30

R1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Rest aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

35

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Rest aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

- R¹ und R² gem insam mit d n angrenz nden C-At men für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocylischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
 - R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 15 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 20
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cylcoalkyl steht,
- R9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht.
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

5 2. Thi nylisocyanat der Formel III

in welcher

- 15 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

- 5 R8 für Wass ratoff, Alkyl dr Cycloalkyl at ht.
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme
von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.

Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der Formel III gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylamine der Formel V

25 in welcher

 R^1 , R^2 , R^3 die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitzen,

30 mit Phosgen umsetzt.

35

5 4. Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

in welcher

- n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
- A für die Reste Ia und Ib steht 15

- für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR^7 , $\mathrm{CONR}^8\mathrm{R}^9$, COR^{10} steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH_3 , $\mathrm{COO}(\mathrm{C}_{2-4}\text{-}\mathrm{Alkenyl})$, $\mathrm{CONR}^8\mathrm{R}^9$, COR^{10} steht,
- R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht,
 - für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R6 für Wasserstoff, gegeb n nfalls substituiertes Alkyl, Cycl alkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - RB für Wasserstoff Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 15 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
 - 5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

25



VI

30 in welcher

n für 3, 4, oder 6 steht.

35

5 A für die Reste Ia und Ib steht

10

für den Fall, daß n für 4, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

20

- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

dadurch gekennzeichnet,

daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

 $(CH_2)_n R^3$ VIII

in welcher

n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R⁶ VIII

in welcher

35 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

ums tzt, od r

10

b) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

in welcher

20

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

c) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35 n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidok hlensäur sterhalogeniden dr Frmel X

$$H_{R1} - C = N - R^6$$
 X

in welcher

5

LO

.5

 ${\sf R}^{\sf S}$ und ${\sf R}^{\sf G}$ die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

umsetzt.

- 6. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -ischarnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch
 einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 8. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I

5	gemäβ	Anspruch	1	mit	Streck-	und/oder	Verdünnungsmit-
	teln	vermischt.					

10. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwass r
für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser
für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß manThienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäß
Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und
gegebenenfalls weiteren Hilfstoffen vermischt.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 6209

	EINSONLA	GIGE DOKUMENTE		
ategone	Kennzeichnung des Dokun der m	sent⊱mit Angabe, sowell erforderlich, tigsblichen Telle	Betrifft Anapruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (int. Ci.4)
¥	DE-A-2 645 613 CYANAMID) * Ansprüche *	(AMERICAN	1,4-7	A 23 K 1/16 C 07 D 333/38 C 07 D 333/68 C 07 D 333/78
Y	US-A-3 989 505 * Ansprüche *	(L.G. NICKELL)	1,4,7	
Y	DE-A-2 510 936 * Ansprüche *	(CHEVRON)	1,6	
A	DE-A-2 648 248 CYANAMID) * Ansprüche *	(AMERICAN	1,4-7	
A	AT-B- 311 994 * Ansprüche *	(DR. F. SAUTER)	1,4	
A	1, 2. Juli 1979 814x, Columbus,	Ohio, US; & BR - AMERICAN CYANAMID	1,4-7	A 23 K 1/00 C 07 D 333/00
		·		•
Der	vorliegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 25-08-1986	. CHO	ULY J.
X : voi Y : voi and A : tec	ATEGORIE DER GENANNTEN D n besonderer Bedeutung allein in n besonderer Bedeutung in Verl deren V röffentlichung derselbe chnologischer Hintergrund chtschriftliche Offenbarung ischenliteratur	betrachtet nach d bindung mit iner D: in der	em Anmeided: Anmeldung an	ent, das jedoch erst am oder etum veröffentlicht worden ist geführtes Dokument angeführtes Dokument